```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
007743958
WPI Acc No: 1989-009070/198902
XRAM Acc No: C89-004204
XRPX Acc No: N89-006941
```

Prodn. of toners for electrophotography - by dispersing carbon black in liq. monomer in presence of peroxide polymerisation initiator, adding azo-bisnitrile and polymerising

Patent Assignee: BANDO CHEM IND LTD (BAND)

Inventor: MIKI T; YAMASHIRO J

Number of Countries: 008 Number of Patents: 012

Patent Family:

- 4	circ rundry,	•							
Pat	ent No	Kind	Date	App	plicat No	Kind	Date	Week	
EP	297839	Α	19890104	EΡ	88305888	Α	19880629	198902	В
JP	1004755	Α	19890109	JP	87161540	Α	19870629	198907	
JP	1035457	Α	19890206	JP	87191269	Α	19870730	198911	
JР	1244471	Α	19890928	JP	8872871	Α	19880325	198945	
JΡ	1257858	Α	19891013	JΡ	8886133	Α	19880406	198947	
	4904560	Α	19900227	US	88212651	Α	19880628	199015	
JΡ	90057303	В	19901204	JP	87191269	Α	19870730	199101	
JΡ	92038348	В	19920624	JP	87161540	Α	19870629	199229	
JP	92051822	В	19920820	JP	8872871	Α	19880325	199238	
CA	1313968	С	19930302	CA	570558	Α	19880628	199314	
EΡ	297839	B1	19950405	ΕP	88305888	Α	19880629	199518	
DE	3853496	G	19950511	DE	3853496	Α	19880629	199524	
	,		•	EP	88305888	Α	19880629		

Priority Applications (No Type Date): JP 8886133 A 19880406; JP 87161540 A 19870629; JP 87191269 A 19870730; JP 8872871 A 19880325

Cited Patents: 1.Jnl.Ref; A3...9014; EP 246814; JP 62266555; No-SR.Pub; US 4401742

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes EP 297839 A E 18

Designated States (Regional): BE DE FR GB

JP 92038348 В 8 G03G-009/087 Based on patent JP 1004755 JP 92051822 G03G-009/087 В Based on patent JP 1244471

B1 E 22 G03G-009/08

Designated States (Regional): BE DE FR GB

DE 3853496 G G03G-009/08 Based on patent EP 297839

CA 1313968 С G03G-009/08

Abstract (Basic): EP 297839 A

Toners for use in electrophotography are prepd. by stirring a mixt. of a radical polymerisable liq. monomer (I) and carbon black in the presence of a peroxide polymerisation initiator, to disperse the carbon black uniformly and minutely in the (I); adding an azobisnitrile polymerisation initiator to the monomer compsn.; suspension polymerising the monomer in an aq. medium; and recovering and drying the resulting spherical polymer particles.

USE/ADVANTAGE - The process allows carbon black to be uniformly and finely dispersed in the monomer without using complex equipment, and provides a monomer compsn. which can be polymerised rapidly in aq. suspension without inhibition of polymerisation by the carbon black, thus giving rise to reduced agglomeration and forming spherical toner particles which give high density images free from fogging and with reduced tendency to offset onto the fuser roll.

0/4

Abstract (Equivalent): EP 297839 B

A process for producing toner particles for use in electrophotography which comprises stirring a mixt. of a radical polymerisable liq. monomer and carbon black in the presence of a peroxide polymerisation initiator, thereby to disperse the carbon black uniformly and minutely in the monomer, adding an azobis-nitrile polymerisation initiator to the resulting monomer compsn., suspension polymerising the monomer in an aq. medium, and recovering and drying the resultant spherical polymer particles.

Dwg.0/4

Abstract (Equivalent): US 4904560 A

A process for producing toners for use in electrophotography comprises: stirring a mixt. of a radical polymerisable liq. monomer and carbon black in the presence of a peroxide polymerisation initiator, to disperse the carbon black uniformly and minutely in the monomer; adding an azobisnitrile polymerisation initiator to the resulting monomer compn; suspension polymerising the monomer in an aq. medium; and recovering and drying the resultant spherical polymer particles.

⑩日本国特許庁(JP)

印特許出政公路

母公開特許公報(A)

昭64-35457

gInt_Cl_4

識別記号

厅内整理香号

母公開 昭和64年(1989)2月6日

G 03 G 9/08

3 8 1 3 4 4

7265-2H 7265-2H

客査請求 未請求 発明の数 1 (全10頁)

S 発明の名称 **静電潜像現像用トナーの製造方法**

②特 顋 昭62-191269

母出 明 昭62(1987)7月30日

母 明 者 山 城

二郎

兵庫県神戸市兵庫区明和通3丁目2番15号 バンドー化学

株式会社内

母 明 者 三 木

[4] 西

兵庫県神戸市兵庫区明和通3丁目2番15号 パンドー化学

株式会社内

②出 顔 人 バンドー化学株式会社

弁理士 牧野 逸郎

兵庫県神戸市兵庫区明和通3丁目2番15号

1、発明の名称

む代 理 人

非電潜作現像用トナーの製造方法

2. 特許請求の範囲

- (III) ラジカル重合性単量体とカーボンブラック とをパーオキサイド系重合開始剤の存在下に提 作して、上記単量体中にカーボンブラックを数 毎且つ一様に分散させる工程、
 - (b) 上記ラジカル電合性単置体と粉末状帯電調 切割とをこの単量体に溶解させた分散剤の存在 下に機体して、上記単量体中に帯電調調剤を数 毎且つ一様に分散させる工程。
 - (c) 上記ラジカル宣合性単量体にアゾビス系置 合同始期を加えた後、水相に懸覆させて、上記 単量体を宣合させる工程、及び
 - (d) 得られた球状重合体を分離し、乾燥する工程

を有することを特徴とする静電槽像現像用トナーの製造方法。

(2) パーオキサイド茶重合開始期がラウリルパー

オキサイドであることを特徴とする特許譲求の 範囲第1項記載の静電潜像現像用トナーの製造 方法。

- 四 パーオキサイド系重合関始新がベンゾイルパーオキサイドであることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の静電潜像現像用トナーの製造方法。
- (4) アプピス系質合関始剤がアプピスジメチルパ レロニトリルであることを特徴とする特許請求 の範囲第1項記載の許電潜像現像用トナーの製 造方法。

・2. 発明の詳細な説明

度景上の利用分野

本発明は、非電槽象現像用トナーの製造方法に 関し、詳しくは、得電特性が安定であつて、耐久 性にすぐれ、しかも、かぶりの発生がなく、また、 すぐれた定着性を有する許電槽復現像用トナーの 製造方法に関する。

従来の技術

従来、電子写真復写のための静電潜像の現在前、

3

即2000年代の1000年代の

更に、それぞれのトナー粒子が一様な帯電神性 を有し、高品質の複写画像を形成し得るためには、 それぞれのトナー粒子に着色剤や帯電制御剤が均 一数細に分散されていることが重要である。しか し、上記した従来の粉砕法によるときは、着色剤 中帯電調部所が広い粒度分布を有するうえに、不均一に分散される。

このように、従来の所謂初砕法によるトナーは、 種々の欠点を有するために、近年、着色剤を含む 重合性単量体を整務重合又は乳化重合して、直接 にトナーを製造する方法が確々提案されている。

しかし、例えば、着色剤としてカーボンブラツクを用いる場合、よく知られているように、カーボンブラツクは、ラジカル重合性単量体の重合を 強止する作用を有している。特に、カーボンド・ファックは、重合関性が悪ともの関語である。即ち合性・ボーボールが悪いるとは、関語である。即ち合性・ボーボーが低く、その重合体は、容易に必要するので、単単体のは、容易に必要が低く、は、自動を関いることは国難である。自動を用いるととに、耐力をあるためには、自動を関が低く、ドナーとしては、耐力を対しては、耐力を表しては、耐力を表しては、耐力を表しては、耐力を表しては、耐力にある。

そこで、例えば、特別昭53-17735号公

様には、カーボンブラツクを予め水中でシランカ ツブリング語にて被関し、これをパーオーサイド 系重合開始剤の存在下でラジカル重合性単置体中 に分散させた後、このカーボンブラツクを含む単 量体の抽槽を水中に分散させ、態器重合させて、 トナーを製造する方法が提案されている。

この方性によれば、カーボンブラツクは、シランカツブリング剤にてその表質が被理されているので、カーボンブラツクによる重合策止は免れる。しかし、カーボンブラツクは、本来、確水性であるので、この方法においては、シランカツブリング形を含む水搾液中でのカーボンブラツクの処理と、その後の乾燥は、煩瑣な工程であつて、到途受用も高くならざるを得ない。

権方、宣合性単量体の懇談宣合によるトナーの 製造において、宣合性単量体中にカーボンブラツ クを数据に且つ一様に分散させることも、高性健 のトナーを製造するために、極めて重要である。 即ち、単量体中へのカーボンブラックの分散が一 様でないときは、このカーボンプラウクを含む単量体情報を水中に数額な粒子状に患湯させたときに、これら粒子間においてカーボンプラウクの含量が異なり、帯電性が異なることとなつで、例えば、複字器像にかぶりを生じ、或いは着色過度の適い複字器像を得ることができない。

カーボンブラックを重合性単量体中に分別をもくりませるために、例えば、特別語56-116044下に、例えば、特別語56-11604で在されたの存在されたのである。単独には、単量体をカーボンブラックを用いたが記載されている。このすぐれた単し、とかできるが、しかし、単量はである。では、かのグラフト重合に工業製造上、不利のである。更に、ンプラックによる重合を開発して、カーボンできない。特に、この重合策止作用は、このは対別としてパーオキサイド系開始的によると

きに顕著である。

特定の物性を有するカーボンプラックをアゾピス系置合開始前の存在下に単量体中に分散させる方法も、例えば、特開昭 5 7 - 1 8 1 5 5 3 号公報や特開昭 6 1 - 1 2 3 5 3 号公報に記載されている。しかし、この方法は、用いるカーボンプラックが制限されるので、同様に、トナーの工業製造上、不利であるほか、カーボンブラックの単量体中への分散も必ずしも満足できるものではない。

以上のように、カーボンブラックを宣合性単量 体中に微額且つ一様に分散させることは、従来、 知られている方法によれば、容易ではなく、或い はそのために非常に関側な手段によつている。

また、帯電制御剤に関しては、例えば、特別昭60-192958号公報に、特に、ラジカル量合性単量体中への分散性にすぐれるニグロシン系
染料を用いる方法が提案されているが、一般性に 乏しい。

発明が解決しようとする問題点

本発明者らは、重合性単層体の整測重合による

四國点を解決するための手段

本発明による静電潜像現像用トナーの製造方法は、

(a) ラジカル重合性単量体とカーボンブラックと をパーオキサイド系重合関始剤の存在下に提伸 して、上記単量体中にカーボンブラックを数据

且つ一様に分散させる工程、

- (b) 上記ラジカル重合性単量体と粉末状帯電調器 剤とをこの単量体に溶解させた分散剤の存在下 に既搾して、上記単量体中に帯電調器剤を微細 且つ一様に分散させる工程、
- (c) 上記ラジカル重合性単量体にアゾビス系重合 開始剤を加えた後、水相に懸高させて、上記単 量体を重合させる工程、及び
- (d) 得られた球状重合体を分離し、乾燥する工程 を有することを特徴とする。

本発明において、ラジカル重合性単量体は、特に限定されるものではなく、一般に、従来の重合 住によるトナーの製造において用いられている任 意体として、例えば、スチレン、ローメチルスチ レン、mーメチルスチレン、ローメチルスチレン、ローメチルスチレン、か酸ピニル、プロピオナン ロースチレン、か酸ピニル、プロピオール、アクリル酸メチル、アクリル酸メチル、アクリル酸コーオクチル、アクリル酸ローオクチル、アクリル酸ローオクチル、アクリル酸ローオクチル、アクリル酸ローオクチル、アクリル酸ローオクチル、アクリル酸ローオクチル、 アクリル酸ドデシル、アクリル酸 2 - エチルへキャンル、アクリル酸ステアリル、アクリル酸ステアリル、アクリル酸フェール 2 - フリル酸フェール 2 - フリル酸フェール 2 - フリル酸 2 - フリルル 3 - フリルビニルビリン 4 - ビニルできる。

しかし、本発明においては、これら単量体のなかでも、特に、スチレンや、スチレンとアクリル酸エステル、メタクリル酸エステルとの混合物が好ましく用いられる。

更に、本免明においては、トナーの定着性や耐

V.

オフセット性を高めるために、ラジカル重合性単 量体は、多官能性単量体を少量合有していてもとい。かかる多官能性単量体として、例えば、デ ニルベンゼン、エチレングリコールジメタクリレート等を挙げることができる。このような多官能性単量体は、乗りに多く用いるときは、得られる 重合体性子が加熱理難し難くなり、トナーとして の定着性に劣ることとなるので、過常、ラジカル 重合性単量体の約1 重量分以下の範囲で用いられる。

本発明においては、パーオキサイド系重合関始 別として、例えば、ベンプイルパーオキサイド、 ラウリルパーオキサイド、ロークロロベンプイル パーオキサイド、ローメトキンベンブイルパーオ キサイド等が用いられるが、特に、ラウリルパー オキサイドが好ましく用いられる。

よ見明の方法によれば、上記したようなラジカル 宣合性単量体とカーギンブラツクとをかかるパー オキサイド系第合開始剤の存在下に、過常、数 時間関連することによつて、カーボンブラツクを サブミクロン以下の粒径にて単重体中に一種に分散させることができる。この分散処理は、カーボンブラックの単量体中への分散速度を進めるために、50~80での進度にで行なつてもよい。

本発明の方法においては、カーボンブラツクは、ラジカル宣合性単量体100重量部に対して、2~10重量部の超速で用いられる。ここに、カーボンブラツクは、従来より知られているカーボンブラツクのいずれをも用いることができるが、特に、201が高く、及つ、上支護性が小さいカーボンブラツクを開いるとき、これを少量のパーオキティド系宣合関始別によつて被据に及つ一種に分散させることができるのみならず、決議するアゾビス系宣合関始別を用いるラジカル宣合性単量体の認用宣合股階において、カーボンブラツクが殆ど宣合禁止作用をもたない。

パーオキティド系宣合関始所は、本見明の方性 においては、カーボンブラック100重量部につ いて、通常、10~50重量部、好ましくは10 ~40重量部の顕著で用いられる。カーボンブラ

ノク100重量部について、パーオキサイド系置 方開始期量が10重量部よりも少ないときは、単 量体中にカーギンブラックを設施且つ一様に分散 -させることができず、他方、50重量部を越える ときは、重合開始期の分解切片が得られるトナー 中に残存する結果、トナーを加熱定着時に異異を 発生し、実用上、好ましくない。

カーボンブラックを単葉体中に分散させるに形 して、パーオキサイド系重合開始所に代えて、男子 して、アプピスプチロニトリルやアゾビスの合 して、アプピスプチロニトリルやアゾビスの合 した、アプピスプラックを単量、カーボンブラックを単量に、カーボンブラックを単重、カーボンできず、大郎 に、カーに分散させることができず、大郎は できず、大郎では、カーにの一に、カーにの できず、大郎では、大郎では、カーにの できない。ブラないのできないと、アラなは、東京など単量なのに、大郎では、大郎である。 フラないのでは、大郎では、アラな油 個を形成させる際に、有害に作用する。

本見男の方法においては、パーオキサイド矛盾

合関始別の存在下にカーポンプラフクをラジカル 重合性単量体中に分散させるに難して、単量体中 にカーポンプラフクと重合関始別とを開時に加え、 これをボールミル等を用いて、カーボンプラフク を単量体中に分散させてもよいが、また、ボール ミル等を用いて、カーボンプラフクを予め単価体 中に予確的に分散させた後、これにパーオキティ ド系重合関始別を確認させ、競神してもよい。

次いで、本発明の方性によれば、上記ラジカル 重合性単量体に所要の特定状の等電製器網と共に 上記単置体に可熔性の分散網を単置体に加えて、 分散網を単量体中に溶解させ、これを、例えば、 ボールミル内にで、通常、50~200時間使搾 することによつで、容電制器網を約0.5 mm以下、 好変しくは、約0.3 mm程度の粒径にで、単量体 中に一様に分散させることができる。この分散処 理も、容電測器網の単量体中への分散速度を進め るために、50~80での温度にで行なつてもよい。

本見明において用い得る上記分散剤は、低分子

量物質であつても、高分子量物質であつてもよい。 低分子量の分散剤としては、非固活性剤、シラン カツブリング剤、チタンカツブリング剤、更には、 イソシアネート基やエポキシ基を有するオリゴマ ーを挙げることができる。

を挙げることができる。

シランカツブリング剤としては、例えば、ァー クロロプロピルトリメトキシシラン、ビニルトリ クロロシラン、ピニルトリメトキシシラン、ビニ ルトリエトキシシラン、ァーメタクリロキシプロ ピルトリメトキシシラン、ァーグリシドキシプロ ピルトリメトキシシラン、ェーメルカプトプロピ ルトリメトキシシラン、ァーアミノプロピルトリ エトキシシラン、アークレイドプロピルトリエト キシシラン、3.3.4.4.5.5.6.8...6 ーノナフルオロ ヘキシルトリクロロシラン、3.3.4.4.5,5.6.6.6 ーノナフルオロヘキシルメチルジクロロシテン等 を挙げることができる。また、反応性シランとし ては、例えば、メチルトリメトキシシラン、フェ ニルトリメトキシシラン、メチルフエニルジメト キシシラン、ジフエニルジメトキシシラン等を挙 げることができる。

テタンカツブリング解としては、例えば、イソ プロピルトリイソステアロイルテタネート、イソ プロピルトリス (ジオクテルパイロホスフェート)

チタネート、イソプロピルトリ (N-アモノエチ ルアミノエチル)チタネート、テトラオクチルビ ス(ジトリデシルホスフアイト)チタネート、テ トラー2.2ージアリルオキシメチルー1ープチル) ピス(ジトリデシル)オスファイトチタネート、 ピス(ジオクチルパイロホスフエート)オキシア セテートチタネート、ピコ(ジオクチルパイロル スフェート)エチレンチタネート、イソプロピル トリオクタノイルチタネート、イソプロピルジメ タクリルイソステアロイルチタネート、イソプロ ピルトリデシルベンゼンスルホニルチタネート、 イソプロピルイソステアロイルジアクリルチタネ ート、イソアロピルトリ(ジオクチルホスフェー ト)チタネート、イソアロピルトリクミルフエニ ルチタネート、テトライソプロピルピス(ジオク チルホスファイト)チタネート等を挙げることが てきる。

また、高分子量の分散剤としては、官能基を有 する権々の宣合体や共重合体が好まして、例えば、 カルボキシル基、スルホン基、水酸基、パロゲン 品、エポキシ基、シアノ基、ニトリル基、ブチラール基、エステル基、カルポニル基、アミノ基等 を官能落として有する重合体や共重合体を挙げる ことができる。

より具体的には、上記重合体又は共重合体とし ては、例えば、ステレンーアクリル放共重合体、 ステレンーメダクリル酸ジメテルアモノエチル共 重合体、ステレンーメタクリル放共重合体、スチ レンーメタクリル酸ー2ーヒドロキシエチル共重 合体、スチレンーアクリロニトリル共重合体、ス チレンーメタクリル酸グリシジル共重合体、メタ クリル酸メチルーアクリル酸共業合体、メタクリ ル酸メチルーメグクリル酸ジメチルアミノエチル 共重合体、メタクリル酸メチルーメタクリル酸共 重合体、メタクリル酸メチルーメタクリル酸ー 2 ーヒドロキシエチル共業合体、メタクリル酸メチ ルーアクリロニトリル共黨合体、メタクリル體ー メタクリル酸グリシジル共業合体、塩化ビニルー **酢酸ピニル共富合体、塩化ピニルー酢酸ピニルー**: ピニルアルコール共置合体、ポリピニルプチラー

ル、塩化ビニリアン・アクリロニトリル共重合体、アクリロニトリルーアクリル酸ブチルー2ーヒン・アクリレート共重合体、エチレン・ カウリレート共立合体、エチレン・カウリレートリカー が破ビニル系 (共) からない できる。これら重合体は、単独で、スは2、相以上の混合物として用いられる。

特に、本発明においては、分散剤は、用いる帯 電制図剤と強い相互作用を有する言能器を有する ものが好ましく用いられる。例えば、帯電制器剤 として、負帯電性を付与する前記モノアゾ染料の 金属環塩のような電子受容性染料や、電子受容性 の有機館体を用いるとき、分散剤としては、例え ば、エチレン一酢酸ビニル共富合体が好ましく用 いられる。

本発明においては、帯電制御剤は、正帯電性、

食者は性いずれの帯域性を有するものでもよい。 また、本発明によるトナーは、二成分系トナーは 勿論、一成分系磁性トナーや一成分系非磁性トナ 一であつてもよい。

正帯電性調節剤としては、例えば、下式

で示されるニグロシン系染料のような電子供与性 染料、アルコキシ化アミン、アルキルアミド、第 4級アンモニウム塩、リンやタングステンの単体 及び種々の化合物、モリブデン酸キレート関料、 フツ素系活性剤、疎水性シリカ等を挙げることが できる。他方、負帯電性制御剤としては、例えば、

で示されるモノアゾ系染料の金属増塩のような電子受容性染料、電子受容性の有機増体、塩素化ポリエチレンのような塩素化ポリオレフイン、塩素化ポリエステル、調フタロシアニンのスルホニルアミン、オイルブラツク、ナフテン酸金属塩、ステアリン酸亜鉛のような脂肪酸金属塩、樹脂酸石ケン等を挙げることができる。

しかし、上記者電調器剤は、単に例示したもの であつて、本発明は、用いる帯電制器剤において 何ら制限されるものではない。かかる帯電制器剤 は、進常、用いるラジカル重合性単量体 100重量部に対して、約0.1~10重量部、好ましくは 約0.1~5重量部の範囲で用いられる。

帯電制御剤をラジカル重合性単量体中に分散させるに限して、前述した分散剤は、用いる帯電制御剤の粒子径によつて異なるが、連常は、帯電制御剤100重量部について1~100重量部、好ましくは10~50重量部の範囲で用いられる。用いる分散剤の量が余りに多いときは、分散操作時の混合物の粘度が高くなり、帯電制御剤の微性化が異か乏しい。

この帯電制御剤の単量体中への分散においても、 前送したカーボンプラックの場合と同様に、ボールミル等を用いて、帯電制御剤を予め単量体中に 予確的に分散させた後、これに前記分散剤を溶解 させ、関注してもよい。勿論、単量体中に分散剤 と帯電制御剤とを同時に加え、これをボールミル 等を用いて、関注混合してもよい。

磁性トナーの製造においては、磁性材料として

は、例えば、四三酸化鉄のようなフェライトやマグネタイトのような磁性酸化物や、成いは種々の磁性金属等が用いられる。これら磁性材料は、通常、単量体100度量部に対して30~300度量部、好ましくは30~100度量部の範囲にて用いられる。このような磁性材料は、ボールミル等の通宜の混合分散手段を用いて、予め単量体に分散させ、この後、本発明に従つて、単量体中にカーボンブラックと審電調資剤とを分散させるのが好ましい。

本発明の方法によれば、以上のようにして、必要に応じて、単量体中に磁性材料その他の透加剤を分散させ、次いで、単量体中にカーボンブラックと帯電制御剤を分散させた後、この分散液に、必要に応じて、付加的に所要の単量体を加えた後、重合開始剤として、改めてアゾピス系重合開始剤が添加される。このアゾピス系重合開始剤として、アゾピスジメチルバレロニトリルが経済であるアゾピスジメチルバレロニトリルが経済であるアゾピスジメチルバレロニトリルが経済であるアゾピスジメチルバレロニトリルが経済であるアブピスジメチルバレロニトリルが経済であるアブピスジメチルバレロニトリルが経済であるアブピスジメチルバレロニトリルが経済であるアブピスジメチルバレロニトリルが経済であるアブピスジメチルバレロニトリルが経済であるアブピスジメチルバレロニトリルが経済であるアブピスジメチルバレロニトリルが経済であるアブピスジメチルバレロニトリルが経済であるアブピスジメチャルがよりを含める場合によりますが表現を表現を表現を表現していますがある。

ましく用いられる。

ここに、アゾピス系重合開始期を新たに加える ことなしに、カーポンプラツクと単量体とからな る油性分散液をホモジナイザー等によつて水中に 誠小な治療として分散させ、 加熱しても、単量体 の重合は殆ど起こらない。即ち、カーボンブラツ クを単量体中に分散させるに際して単量体に加え たパーオキサイド系重合開始剤は、カーポンプラ ツクの分散処理の過程で殆どが分解するので、本 発明においては、重合の段階で新たに重合開始剤 を加える必要があり、しかも、ここに、新たに加 える重合開始前は、パーオキサイド重合開始剤で なはなく、アゾビス系でなければならない。重合 の登隆で新たにパーオキサイド系重合開始料を加 えても、単量体は殆ど重合しないか、又は重合し ても、得られる重合体は分子量が低く、耐オフセ ツト性にすぐれるトナーを得ることができない。

上記アゾビス高重合開始剤の量は、本発明の方 法においては、単量体100重量部に対して、1 ~10重量部、好ましくは、2~5重量部の範囲

である。アゾピス系重合開始剤の添加量が、単量体100重量部に対して1重量部よりも少ないときは、単量体の重合速度が遅く、重合率100%にて重合させることが困難である。他方、アゾピス系重合開始剤の添加量が、単量体100重量部に対して10重量部よりも多いときは、得られる重合体の分子量が低く、トナーとしては、耐オフセット性に劣ることとなるので好ましくない。

次いで、本発明の方法によれば、カーボンプラック、単量体及びアゾピス系重合開始剤を含む値性混合物を水と混合し、これを例えばホモジナイザー等によつて高速提供して、上記値性混合物の 改演を含む水性懸濁液を得る。

本発明においては、前記油性混合物と混合される水は、沈殿防止剤を含有していることが好ましい。かかる沈殿防止剤としては、例えば、ポリピールアルコール、ポリエチレンオキサイド、プロピレンオキサイドーエチレンオキサイド共富合樹和、アクリル酸の単独宣合体、その共宜合体、その場等の水溶性高分子や、炭酸カルシウム、製水

性級粉末シリカ、第三リン酸カルシウム等の水不 溶性無機塩等が好道に用いられる。更に、水相で の重合を防止するために、水溶性無機塩類、例え ば、塩化ナトリウム、硫酸ナトリウム、硫酸アル ミニウム等を含有していてもよい。

このようにして得られた型面液は、40~95 で、好ましくは、50~90で程度の温度で既体 することによつて、ラジカル重合性単量体の重合 が行なわれる。重合後、得られた重合体粒子を思 固液から分離し、乾燥すれば、トナーを得ること ができる。

本発明によるトナーは、数小で粒子径の均一な 球状物として得ることができる、液動性にすぐれ るので、そのままでも実用に供し得るが、しかし、 疎水性シリカ等のような所謂液動性改良剤をトナーに更に配合してもよい。このような液動性改良 剤は、連常、トナー100重量部に対して0.05 ~1重量部、好ましくは0.1~0.5重量部の範囲 で配合される。

また、本発明によるトナーを二成分現像方式に

おいて用いる場合は、静電電子写真の技術分野においてよく知られている所謂キャリアと呼ばれる 物質を加え、二度分系現像剤として用いられる。 この二成分系現像剤において、トナーの配合量は、 2~20重量が、好ましくは5~10重量がの観 囲である。キャリアとしては、例えば、飲物、フェライト物、樹脂と磁性材料との複合物からなる 粉末、マグネタイト物等が用いられる。また、所 関コーテイグ・キャリアも用いることができる。 しかし、これらに限定されるものではない。

見男の効果

以上のように、本発明によれば、パーオキサイド系重合開始前の存在下でカーボンブラツクをラジカル重合性単量体中に数額かつ均一に分散させ、更に、これに分散剤の存在下で帯電制器剤を設施がつ均一に分散させ、この後、このようにしてカーボンブラックと帯電制部剤とを分散させたラジカル重合性単量体にアゾビス系重合開始剤を動作に加え、このようにして得られた単量体を含む情報を水中に望遠させ、懇意重合させることによっ

て、トナーを得る。

使つて、本発明によれば、先ず、カーボンブラックが単量体中で沈降しない状態、即ち、ミクロブラウン運動する状態まで安定して分散される。このようなカーボンブラックの拉径は、サブミクロン以下である。この後、ラジカル重合性単量体には帯電制御剤が約0.5 mm以下の粒子径を有するまで扱調化されて均一に分散される。このように数据な帯電制御剤は、単量体中で沈降することはなく、所謂ミクロブラウン運動する状態である。

このように被認なカーボンブラウクと考定制御 所とを分散させたラジカル宣合性単量体は、これ を含む情報を高速薄断下に水柏に無視処理しても、 その分散安定性が保持され、その結果、数額に分 散された情報粒子のそれぞれに、均一数額にカー ボンブラウクと帯電制御剤とが分散内包されてい

しかも、本発明によれば、このように被罪に且 つ一様にカーボンブラックと帯電制御剤とが分散 された重合性単量体をアゾビス系重合関始剤によ

つて型機関合させることによつて、単量体はカー ポンプラックの重合禁止作用を殆ど受けることな く、重合するので、かくして、高重合率にて高分 子豊の重合体粒子を得ることができる。

支连例

以下にカーボンブラック及び書電制御剤のラジカル富合性単重体への分散及び「複分系非磁性トナーの製造の実施例を挙げて本発明を説明するが、本発明はこれら実施例により何ら限定されるものではない。

实施例1

スチレン50重量部にラウリルパーオキサイド2重量部とカーボンブラツク(「ダイアブラツク」
は2350(三変化成工集物製、揮発分息5%、
pR20、粒径15mm)5重量部及びラウリルパーオキサイド2重量部を加え、ボールミルにで3
0分間混合して、カーボンブラツクをスチレン中に分散させた。次いで、得られた混合物をオートクレーブ内で70でで1時間関連した。この分散処理の後は、単量体中において、カーボンブラツ

クの比算はほめられなかつた。

次に、このようにして得られた混合物に分散剤としてのエチレンー静酸ビニル共富合体(日本合成化学工業の観ソアプレンCH)1 重量部及び食 普電調部別としての契料『スピロンブラウクTRH」(使土谷化学工業の観)2.5 重量部を加え、ポールミルにて100時間混合して、上記帯電制御所をスチレン中に分散させた。この分散処理の後は、帯電制御剤は粒子径が約0.3 μ m であつて、単量体中で帯電制御剤の比降は認められなかつた。

この後、得られた混合物に、第1支に示す単量体組成となるように、スチレン40重量部、2-エチルへキシルアクリレート10重量部及びジビニルベンゼン0.3重量部を新たに加え、更に、オフセツト防止剤としてのポリプロピレンワツクスをそれぞれ適量加えた。

次いで、このようにして得られた単量体抽槽を 適度1重量%のポリピニルアルコール(ケン化度 88モル%)と0.1 N適度の塩化ナトリウム水溶 液とを含む水溶液中に、油相/水相比率1.5 / 5. 0にてパイオミキサー(日本技術時間)を用いて 回転数15000rpm にて環律下に分散させた。

得られた分散液を高速競拌下、70℃で5時間 機拌した後、更に、90℃で1時間競拌して、単 量体を重合させた。得られた重合体粒子を速心分 離し、通り返して水洗した後、減圧下に乾燥して、 本免明によるトナーを得た。

単元体の重合率、得られた重合体の審定量、平均粒子径、及び静電復写機(三洋電機等数11022)を用いて、温度25年、相対温度35%の条件下で評価した復写性能(以下、複写性能の評価方法は同じである。)を第1度に示す。

实施例 2

実施例1において、カーボンブラックとして、「ダイアブラック」 # 5 2 (三変化成工業時製、揮発分 0.8 %、pH 8.0、粒径 2 7 m μ) を用いた以外は、実施例1と同様にしてトナーを得た。

単置体の重合率、得られた重合体の帯電量、平均粒子径、及び復写性能を第1表に示す。 比較例1

第 1 章

•	実施例1	実施例 2	比較例1	比較例 2
单量体组成				
単量体 スチレン	. 90	90	90	90
2 -エチルヘキシルアクリレート	10	.10	10	10
ジビニルベンゼン	0.3	0.3	0.3	0.3
カーボンファツク #2350	5	-	5	
# 52	-	5 .		5
带证制证剂	2.5	2.5	2.5	2.5
ポリプロピレンワツクス	3	3	3	- 3
度合開始剤 ADMVNリ	3	. 3	3	3
集合率(%)	100	100	100	100
重合体の物性	1			
帯電量?」(AC/8)	-20	-17.2	-7	-17.1
平均粒子後(μm)	11.3	-15.5	12.0	12.0
復写性能"かぶり	0	0	×	Δ
西像港度**	1.3	1.4	0.7	0.7
耐オフセツト性	0	Ø	0	0

- (住) 1) アゾピスジメチルパレロニトリル
 - 2) 6%トナー進度、鉄粉キャリアーと競枠後、ブローオフ法で測定
 - 3) 温度25℃、相対温度35%にて三洋電機の製御写機 11022 で評価
 - 4) 東京亚色和製リフレクト・メーター TC-6DS にて所謂黒べた(3.5cm×3.5cm)部を測定

特開昭64-35457 (10)

スチレン 5 0 重量部にカーボンブラツク(「ダイアブラツク」 # 5 2 (三変化成工業時製、理発分 0.8 %、pH 8.0、粒径 2 7 m m) 5 重量部を加え、パーオキサイド系重合開始剤を用いることなしに、ボールミルにて 3 0 分間混合して、カーボンブラツクを単量体中に分散させた。

次に、このようにして得られた混合物に実施例 1と同じエチレンー酢酸ピニル共重合体1重量部 及び「スピロンブラウクTRHJ25重量部を加 え、ボールミルにて5時間混合して、上記帯電制 個割をスチレン中に分散させた。

この後、得られた混合物に、第1妻に示す単量体組成となるように、ステレン40重量部及びジビエチルへキシルアクリレート10重量部及びジビニルベンゼン0.3重量部を新たに加え、更に、オフセット防止剤としてのポリプロピレンワックスをそれぞれ過量加えた。

次いで、このようにして得られた単葉体情報を 実施例1と同様にして水中に分散させ、これを実 施例1と同様にして重合させた。得られた重合体 粒子を這心分離し、繰り返して水洗した後、減圧 下に乾燥してトナーを得た。

単量体の重合率、得られた重合体の帯電量、平均粒子径、及び復写性能を第1変に示す。 比較例2

実施例1において、帯電制製剤の分散処理におけるボールミル処理時間を5時間とした以外は、 実施例1と同様にしてトナーを得た。

単重体の重合率、得られた重合体の帯電量、平 均位子法、及び復写性能を第1度に示す。

> 特許出職人 パンドー化学株式会社 代理人 弁理士 牧 野 逸 郎 (正)

手 統 禮 正 書(自発)

昭和62年 9月24日

特許庁長官 配

1. 事件の表示

昭和62年特許職第191269号

2. 発明の名称

各世港位理を用トナーの製造方法



3. 縄正をする者

事件との関係 特許出職人

住 所 神戸市兵庫区明和過3丁目2番15号

名 森 パンドー化学株式会社

4. 化理人

住 所 大阪市西区新町1丁目8番3号 新町七福ピル

氏 名 弁理士 (7912) 牧 野 逸 群 干 550 電話 (06) 531-4181

- 5. 補正命令の日付 昭和 年 月 日
- 6. 補正により増加する発明の数 なし
- 7. 掃正の対象 明確書発明の詳細な説明の編
- 8. 補正の内容 別紙のとおり

雑正の内容

- (i). 明細書第27頁9行の「コーテイグ」を「コーティング」と補正する。
- 23 明細書第29頁15~16行の「及びラウリルパーオキサイド2重量部」を開除する。
- co 明確書第30頁14行の「更に、」の後に「 アゾピスジメチルパレロニトリル3重量部と」を 加入する。
- (4) 明細書第30頁16行の「をそれぞれ」を「 3食量都を」と検正する。

以上

